# Document made available under the Patent Cooperation Treaty (PCT)

International application number: PCT/JP05/005780

International filing date: 28 March 2005 (28.03.2005)

Document type: Certified copy of priority document

Document details: Country/Office: JP

Number: 2004-097070

Filing date: 29 March 2004 (29.03.2004)

Date of receipt at the International Bureau: 02 August 2005 (02.08.2005)

Remark: Priority document submitted or transmitted to the International Bureau in

compliance with Rule 17.1(a) or (b)



# 日本国特許庁 JAPAN PATENT OFFICE

06.07.2005

別紙添付の書類に記載されている事項は下記の出願書類に記載されている事項と同一であることを証明する。

This is to certify that the annexed is a true copy of the following application as filed with this Office.

出願年月日 Date of Application:

2004年 3月29日

出願番号 Application Number: 特願2004-097070

パリ条約による外国への出願 に用いる優先権の主張の基礎 となる出願の国コードと出願 番号

番号
The country code and number of your priority application, to be used for filing abroad under the Paris Convention, is

JP2004-097070

出 願 人 Applicant(s): 株式会社総合医科学研究所 白岩 俊彦 金藤 秀明 宮塚 健



特許庁長官 Commissioner, Japan Patent Office 2005年 6月27日





```
特許願
【書類名】
             JP-2004-03
【整理番号】
             平成16年 3月29日
【提出日】
              特許庁長官 殿
【あて先】
【国際特許分類】
              C12N 15/09
              C120 1/06
【発明者】
             大阪府柏原市法善寺1-14-19
  【住所又は居所】
  【氏名】
              白岩 俊彦
【発明者】
              大阪府茨木市春日2-4-23-801
  【住所又は居所】
              金藤 秀明
  【氏名】
【発明者】
              大阪府大阪市東淀川区豊新2-13-2-203
  【住所又は居所】
              宮塚健
   【氏名】
【特許出願人】
              303030922
   【識別番号】
   【氏名又は名称】
              株式会社総合医科学研究所
【特許出願人】
              大阪府柏原市法善寺1-14-19
   【住所又は居所】
   【氏名又は名称】
              白岩 俊彦
【特許出願人】
              大阪府茨木市春日2-4-23-801
   【住所又は居所】
              金藤 秀明
   【氏名又は名称】
【特許出願人】
              大阪府大阪市東淀川区豊新2-13-2-203
   【住所又は居所】
              宮塚 健
   【氏名又は名称】
【代理人】
              100080034
   【識別番号】
   【弁理士】
              原 謙三
   【氏名又は名称】
              06-6351-4384
   【電話番号】
【選任した代理人】
              100113701
   【識別番号】
   【弁理士】
              木島 隆一
   【氏名又は名称】
【選任した代理人】
              100116241
   【識別番号】
   【弁理士】
              金子 一郎
   【氏名又は名称】
 【手数料の表示】
               003229
   【予納台帳番号】
               21.000円
   【納付金額】
 【提出物件の目録】
               特許請求の範囲 1
   【物件名】
               明細書 1
   【物件名】
               図面 1
   【物件名】
   【物件名】
               要約書 1
    【包括委任状番号】
                0310420
```

## 【書類名】特許請求の範囲

#### 【請求項1】

膵 $\beta$ 細胞特異的遺伝子のプロモーター領域の支配下にレポーター遺伝子を連結した組換え発現ベクターを導入した生体試料を用いて、膵 $\beta$ 細胞量及び/又は膵 $\beta$ 細胞機能を解析することを特徴とする解析方法。

#### 【請求項2】

上記解析方法は、上記組換え発現ベクターを生体試料に導入する形質転換工程と、

上記形質転換工程によって得られる、上記組換え発現ベクターを導入した生体試料において発現するレポーター遺伝子の遺伝子産物を検出する検出工程と、

上記検出工程によって得られる検出結果に基づき、膵 $\beta$ 細胞量及び/又は膵 $\beta$ 細胞機能を解析する解析工程と、を含むことを特徴とする請求項1に記載の解析方法。

## 【請求項3】

上記レポーター遺伝子は、細胞外分泌型の遺伝子産物をコードする遺伝子である場合、 上記検出工程は、上記形質転換工程によって得られる、上記組換え発現ベクターを導入 した生体試料から抽出液を抽出する抽出工程と、

上記抽出工程によって得られる抽出液中に含まれるレポーター遺伝子の遺伝子産物を検出する抽出液検出工程と、を含むことを特徴とする請求項2に記載の解析方法。

#### 【請求項4】

さらに、上記組換え発現ベクターを構築する発現ベクター構築工程を含むことを特徴と する請求項1~3のいずれか1項に記載の解析方法。

## 【請求項5】

上記組換え発現ベクターは、さらにエンハンサー領域を有することを特徴とする請求項 1~4のいずれか1項に記載の解析方法。

#### 【請求項6】

上記膵  $\beta$  細胞特異的遺伝子とは、pdx-1遺伝子、NeuroD1遺伝子、Nkx2.2遺伝子、Nkx6.1遺伝子、Pax4遺伝子、Pax6遺伝子、A ンスリン遺伝子、D がルコキナーゼ遺伝子、D GLUT2遺伝子、およびアミリン遺伝子からなる群より選択される、少なくとも1つの遺伝子であることを特徴とする請求項 $1\sim5$  のいずれか1項に記載の解析方法。

#### 【請求項7】

 $\begin{picture}(20,0) \put(0,0) \put(0$ 

#### 【請求項8】

請求項7に記載の組換え発現ベクターを導入したことを特徴とする形質転換体。

#### 【請求項 9 )

請求項1~6のいずれか1項に記載の解析方法を実施するための解析キット。

#### 【請求項10】

上記解析キットは、以下の(a)~(d)のうち、少なくとも1つの物質を含むことを特徴とする請求項9に記載の解析キット。

- (a) 膵 $\beta$ 細胞特異的遺伝子のプロモーター領域の支配下にレポーター遺伝子を連結した 組換え発現ベクター。
  - (b) (a) の組換え発現ベクターを導入した形質転換体。
  - (c) (a) の組換え発現ベクターを動物細胞に導入するための試薬類。
  - (d) (a) のレポーター遺伝子の遺伝子産物を検出するための試薬類。

#### 【請求項11】

抗糖尿病薬の候補物質をスクリーニングするスクリーニング方法であって、

膵β細胞特異的遺伝子のプロモーター領域の支配下に細胞外分泌型の遺伝子産物をコードするレポーター遺伝子を連結した組換え発現ベクターを導入した生体試料に被験物質を投与す投与過程と、

上記投与過程によって被験物質を付与した生体試料において発現するレポーター遺伝子 の遺伝子産物を検出する検出過程と、 上記検出過程によって得られる検出結果に基づき、膵β細胞量及び/又は膵β細胞機能 を解析する解析過程と、

上記解析過程によって得られた解析結果について、膵 $\beta$ 細胞量及び/又は膵 $\beta$ 細胞機能が改善していることを指標として、上記被検物質が抗糖尿病薬の候補物質であると判定する判定過程と、を含むことを特徴とするスクリーニング方法。

#### 【請求項12】

被験物質の投与により糖尿病が治癒または改善されたか否かを判定する判定方法であって、

膵β細胞特異的遺伝子のプロモーター領域の支配下に細胞外分泌型の遺伝子産物をコードするレポーター遺伝子を連結した組換え発現ベクターを導入した生体試料に被験物質を投与する投与過程と、

上記投与過程によって被験物質を付与した生体試料において発現するレポーター遺伝子 の遺伝子産物を検出する検出過程と、

上記検出過程によって得られる検出結果に基づき、膵 $\beta$ 細胞量及び/又は膵 $\beta$ 細胞機能を解析する解析過程と、

上記解析過程によって得られた解析結果について、膵 $\beta$ 細胞量及び/又は膵 $\beta$ 細胞機能が改善していることを指標として、上記被検物質の投与により糖尿病が治癒または改善されたと判定する判定過程と、を含むことを特徴とする判定方法。

#### 【書類名】明細書

【発明の名称】膵β細胞量及び/又は膵β細胞機能の解析方法およびその利用 【技術分野】

#### [0001]

であり、特に、膵β細胞の細胞量や機能をリアルタイムにモニタリングすることができる oxdotseta 細胞量及び/又はoxdotseta 細胞機能の解析方法およびその利用に関するものである。

#### 【背景技術】

#### [0002]

糖尿病は、膵のインスリン産生細胞(β細胞)のインスリン分泌不全ないしインスリン の標的細胞での作用不全の結果生じる糖、タンパク質、脂質の代謝異常である。本疾患は 、複数の遺伝子異常に起因するものであるが、感染、肥満、運動不足などの環境因子が加 わって発症し、共通して多飲、多尿、体重減少などの特徴ある症状を呈するに至る。

## [0003]

本疾患のわが国での患者総数は年々増加の傾向にあり、1990年代では数百万人を数 え、40歳以上の成人の5~10%を占めるに至っている。このような糖尿病の病型は、 臨床上、インスリン依存性糖尿病 (1型糖尿病、IDDM)、インスリン非依存性糖尿病 (2 型糖尿病、NIDDM)、およびその他に大別される。

#### [0004]

インスリン依存性の1型糖尿病とは、インスリン注射を欠くと直ちに生命に危険がおよ ぶことを意味し、ウイルス感染、ストレスそのほかの原因により誘発される抗原に対する 自己抗体が膵 $\beta$ 細胞を破壊し、インスリン産生が著しく低下して発症する疾患である。こ の1型糖尿病の発症は、25歳以下の若年者に多く、わが国でのこの病型の頻度は全患者 の3%以下である。

#### [0005]

また、インスリン非依存性の2型糖尿病とは、特殊型を除き、インスリン依存性以外を 網羅する。原因は単一でないが、遺伝に基づく膵のインスリン分泌不足とインスリンの作 用不足の結果、肝よりの糖放出の抑制低下と筋肉、脂肪組織での糖取込みの低下および脂 肪酸、グリセロール、アミノ酸、糖中間代謝物の産生増加とこれによる肝の糖新生と脂肪 、ケトン体の産生増加を招く。このため、高血糖〔症〕、ケトーシス(ケトン血症)、高 脂血症を惹起する。

#### [0006]

高血糖は腎の再吸収能を超えると尿糖排出、浸透圧性利尿、脱水を伴う。このため、高 血糖が長期に持続すると、血管壁の変性や血管腔の狭窄を呈し、細胞内でソルビトール代 謝を促進し、網膜症、腎症、末梢神経障害、心筋梗塞、脳梗塞などの血管合併症を生じる ことになる。

#### [0007]

すなわち、1型糖尿病では、膵eta細胞の広範な細胞死による、膵eta細胞の絶対的な機能 低下が直接の発症成因となり、また2型糖尿病では、先天的あるいは後天的な膵β細胞数 の減少が糖尿病の発症・進展に関わる。

#### [0008]

このように糖尿病とインスリンとは密接な関係を有するものであって、このインスリン を生体内において産生・分泌する唯一の器官が膵 $\beta$ 細胞である。このため、糖尿病治療を 目的として、膵 $\beta$ 細胞の数を回復(増加)させたり、機能を高めたりする膵 $\beta$ 細胞再生治 療の開発が待たれている。そして現在、この膵 $\beta$ 細胞再生治療の開発の前段階として、膵 β細胞の機能解析、遺伝子の発現制御機構、酸化ストレスと糖尿病との関連性等の研究が 数多く行われ、その成果が報告されている(例えば、非特許文献1、2参照)。なかでも 、膵臓特異的遺伝子の発現を活性化し、膵臓の発生・分化に関与する因子として複数の転 写因子が報告されている (例えば、非特許文献3参照)。

【非特許文献 1】 Hideaki Kaneto et al., "Beneficial Effects of Antioxidants

in Diabetes. -Possible Protection of Pancreatic  $\beta$ -Cells Against Glucose Tox icity-", DIABETES, VOL.48, p2398-p2406, DECEMBER 1999

【非特許文献 2 】梶本佳孝著、「膵β細胞特異的遺伝子の発現制御機構の解析」、糖尿病43(3):179~181、2000年

【非特許文献 3 】梶本佳孝、山崎義光、堀正二共著、「膵臓の形態形成遺伝子とその 異常」、G. I. Research vol.9 no.3, p57 (241) ~p64 (248), 2001

#### 【発明の開示】

## 【発明が解決しようとする課題】

## [0009]

上述したように、糖尿病の治療を目的に、膵 $\beta$ 細胞の細胞数(または細胞量)を増加させたり膵 $\beta$ 細胞の機能を回復させたりする治療法または治療薬等の開発が望まれているが、これら治療法等の開発・評価に必須の技術である、膵 $\beta$ 細胞量が増加したか否か、または機能が回復したか否かをリアルタイムに解析する技術は未だ開発されていない。

#### [0010]

つまり、これまでも糖尿病の診断や評価の手法として、死体から膵臓を取り出し、膵 $\beta$ 細胞の細胞数(細胞量)の増減を観察することは行われていたが、生存している生物において、リアルタイムに膵 $\beta$ 細胞の細胞数(または細胞量)の増減や膵 $\beta$ 細胞の機能等を解析する技術は開発されていなかった。

## [0011]

したがって、糖尿病の治療方法や治療薬等の開発のために、in vitro、ex vivo、あるいはin vivoにて膵 $\beta$ 細胞の細胞数(または細胞量)の増減や膵 $\beta$ 細胞の機能等を、リアルタイムに、そして簡便かつ正確に解析する方法の開発が強く求められていた。

## [0012]

本発明は、上記の問題点に鑑みてなされたものであり、その目的は、in vivo、ex vivo あるいはin vitroにて膵 $\beta$ 細胞の細胞数、細胞量の増減、または膵 $\beta$ 細胞の機能等をリアルタイムに解析する方法、およびその利用を提供することにある。

#### 【課題を解決するための手段】

#### [0013]

本発明者らは、上記課題に鑑み鋭意検討した結果、膵臓特異的遺伝子の発現を活性化する転写因子pdx-1のプロモーターの支配下に、レポーター遺伝子(reporter gene)として分泌型アルカリフォスファターゼ(SEAP; human secreted alkaline phosphatase)を連結したプラスミドコンストラクトを調製し、これを導入した形質転換細胞またはトランスジェニック動物を作製したところ、SEAP活性を指標としてpdx-1の発現量をリアルタイムに解析することができることを見出した。そして、膵 $\beta$ 細胞の細胞量が増加に伴いpdx-1の発現量も増加するという公知事実等と本現象とに基づき、膵 $\beta$ 細胞の細胞量または細胞機能をリアルタイムに評価・解析できるという本発明を完成させるに至った。

#### [0014]

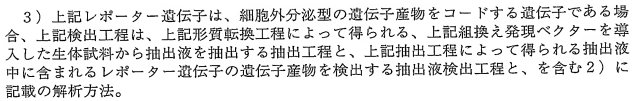
すなわち、本発明は産業上有用な方法または物質として、下記1)~12)の発明を含むものである。

## [0015]

1) 膵 $\beta$ 細胞特異的遺伝子のプロモーター領域の支配下にレポーター遺伝子を連結した 組換え発現ベクターを導入した生体試料を用いて、膵 $\beta$ 細胞量及び/又は膵 $\beta$ 細胞機能を 解析する解析方法。

#### [0016]

## [0017]



#### [0018]

4) さらに、上記組換え発現ベクターを構築する発現ベクター構築工程を含むことを特徴とする1)~3)のいずれかに記載の解析方法。

#### [0019]

5)上記組換え発現ベクターは、さらにエンハンサー領域を有する1)~4)のいずれかに記載の解析方法。

#### [0020]

6) 上記膵  $\beta$  細胞特異的遺伝子とは、pdx-1遺伝子、NeuroD1遺伝子、Nkx2.2遺伝子、Nkx6.1遺伝子、Pax4遺伝子、Pax6遺伝子、A ンスリン遺伝子、B がルコキナーゼ遺伝子、B の出版子、B がよびアミリン遺伝子からなる群より選択される、少なくとも1つの遺伝子である1) ~5) のいずれかに記載の解析方法。

#### [0021]

7) 膵 $\beta$ 細胞特異的遺伝子のプロモーター領域の支配下にレポーター遺伝子を連結した 組換え発現ベクター。

#### [0022]

8)上記7)に記載の組換え発現ベクターを導入した形質転換体。

#### [0023]

9) 上記1) ~6) のいずれかに記載の解析方法を実施するための解析キット。

## [0024]

- 10) 上記解析キットは、以下の(a) ~ (d) のうち、少なくとも1つの物質を含む9) に記載の解析キット。
- (a) 膵 $\beta$ 細胞特異的遺伝子のプロモーター領域の支配下にレポーター遺伝子を連結した 組換え発現ベクター。
- (b) (a) の組換え発現ベクターを導入した形質転換体。
- (c) (a) の組換え発現ベクターを動物細胞に導入するための試薬類。
- (d) (a) のレポーター遺伝子の遺伝子産物を検出するための試薬類。

#### [0025]

1 1) 抗糖尿病薬の候補物質をスクリーニングするスクリーニング方法であって、膵  $\beta$  細胞特異的遺伝子のプロモーター領域の支配下に細胞外分泌型の遺伝子産物をコードするレポーター遺伝子を連結した組換え発現ベクターを導入した生体試料に被験物質を投与す投与過程と、上記投与過程によって被験物質を付与した生体試料において発現するレポーター遺伝子の遺伝子産物を検出する検出過程と、上記検出過程によって得られる検出結果に基づき、膵  $\beta$  細胞量及び/又は膵  $\beta$  細胞機能を解析する解析過程と、上記解析過程によって得られた解析結果について、膵  $\beta$  細胞量及び/又は膵  $\beta$  細胞機能が改善していることを指標として、上記被検物質が抗糖尿病薬の候補物質であると判定する判定過程と、を含むスクリーニング方法。

#### [0026]

12)被験物質の投与により糖尿病が治癒または改善されたか否かを判定する判定方法であって、膵 $\beta$ 細胞特異的遺伝子のプロモーター領域の支配下に細胞外分泌型の遺伝子産物をコードするレポーター遺伝子を連結した組換え発現ベクターを導入した生体試料に被験物質を投与する投与過程と、上記投与過程によって被験物質を付与した生体試料において発現するレポーター遺伝子の遺伝子産物を検出する検出過程と、上記検出過程によって得られる検出結果に基づき、膵 $\beta$ 細胞量及び/又は膵 $\beta$ 細胞機能を解析する解析過程と、上記解析過程によって得られた解析結果について、膵 $\beta$ 細胞量及び/又は膵 $\beta$ 細胞機能が改善していることを指標として、上記被検物質の投与により糖尿病が治癒または改善され

たと判定する判定過程と、を含む判定方法。

## 【発明の効果】

## [0027]

本発明に係る解析方法によれば、膵β細胞特異的遺伝子のプロモーター領域の下流に配 置されたレポーター遺伝子の発現を検出することにより、膵 $\beta$ 細胞特異的遺伝子の発現量 を間接的にモニターすることができる。膵 $\beta$ 細胞の細胞量が増加するか、あるいは膵 $\beta$ 細 胞の機能が改善すると、膵β細胞特異的遺伝子(例えば、pdx-1遺伝子)の発現量が増加 することが知られている。このため、本発明に係る解析方法によって膵β細胞特異的遺伝 子の発現量をモニターすることにより、リアルタイムに、そして簡便かつ正確に膵 $\beta$ 細胞 量及び/又は膵β細胞機能を解析することができるという効果を奏する。そして、本発明 に係る解析方法は、例えば、抗糖尿病薬のスクリーニング方法や糖尿病の改善効果の評価 判定方法等の有用な応用が可能である。

# 【発明を実施するための最良の形態】

#### [0028]

本発明は、糖尿病の発症・進展に関与する膵β細胞の細胞量及び/又は膵β細胞の機能 について、膵β細胞特異的遺伝子のプロモーター領域下流に配置したレポーター遺伝子の 遺伝子産物を検出することにより、リアルタイムに、そして簡便かつ正確に解析する方法 およびその利用を提供するものである。このため、以下の説明では、まず本発明に係る解 析方法について説明し、続いてその利用として、解析キット、およびスクリーニング方法 について順に説明する。なお、本発明に係る組換え発現ベクター、形質転換体については 、解析方法と密接に関連するため、解析方法と共に説明する。

#### [0029]

## [1] 解析方法

本発明に係る解析方法は、膵β細胞特異的遺伝子のプロモーター領域の支配下にレポー ター遺伝子を連結した組換え発現ベクターを導入した生体試料を用いて、膵 $\beta$ 細胞量及び /又は膵β細胞機能を解析する方法であればよく、その他の具体的な工程、材料、条件等 は特に限定されるものではない。

#### [0030]

ここでいう「膵β細胞特異的遺伝子」とは、膵臓の実質内に散在する内分泌腺であるラ ンゲルハンス島(ラ島、膵島)の約70%を占める $\beta$ 細胞(B細胞)において、特異的に発現する遺伝子であることが好ましいが、膵β細胞でのみ発現する遺伝子でなくとも、そ の遺伝子発現と膵 $\beta$ 細胞の細胞量あるいは膵 $\beta$ 細胞の機能とが密接に関連しており、該遺 能を解析することができる特徴的な遺伝子であればよい。具体的には、例えば、各種哺乳 動物におけるpdx-1 (IPF1、STF-1、IDX-1、またはXIHbox8と称される場合もある) 遺伝子 (Ohlsson H et al, EMBO J 12: 4251-4259, 1993) 、NeuroD1遺伝子、Nkx2.2遺伝子、Nk x6.1遺伝子、Pax4遺伝子、Pax6遺伝子等の転写因子や、インスリン遺伝子、グルコキナー ゼ遺伝子、GLUT2遺伝子、アミリン遺伝子、などを挙げることができる。

#### [0031]

これら膵eta細胞特異的遺伝子のなかでも、pdx-1遺伝子が好ましい。このpdx-1遺伝子は 、インスリン遺伝子、グルコキナーゼ遺伝子、GLUT2遺伝子、アミリン遺伝子の4つの膵 β細胞特異的(あるいは特徴的)遺伝子とソマトスタチン遺伝子やHB-EGF遺伝子の各転写 に共通して関わることが示されており、非常に重要な転写因子である。また、膵の初期発 生にも関与することが知られており、pdx-1遺伝子ノックアウトマウス(ホモ欠損)では 膵が欠失し、出生後早期に糖尿病により死亡することが報告されている(Jonsson J et a 1, Nature 371: 606-609, 1994) o

#### [0032]

また「プロモーター領域」とは、いわゆる転写プロモーター(transcriptional promot er)のことをいい、遺伝子の転写開始を調節するDNA上の領域をいう。本発明に用いら れる「膵β細胞特異的遺伝子のプロモーター領域」としては、上述の遺伝子のプロモータ

ー領域であればよく、その具体的な塩基配列などは限定されるものではないが、例えば、後述する実施例に示すように、mouse PDX-1 promoter (Acc. No.: NT\_039324 REGION: 14 08972…1418141) などを用いることができるであろう。

#### [0033]

また「プロモーター領域の支配下にレポーター遺伝子を連結した組換え発現ベクター」とは、上記プロモーターが、レポーター遺伝子を発現しうるように連結され、ベクター内に導入されていればよく、組換え発現ベクターとしての具体的な構造は特に限定されるものではない。なお、組換え発現ベクターの構築については後述する。

#### [0034]

ここでいう「レポーター遺伝子」とは、遺伝子発現の指標となる遺伝子のことであり、in vtro、ex vivo、またはin vivoのいずれかの状態において、その遺伝子発現を簡便に検出することができる遺伝子のことである。このようなレポーター遺伝子としては、例えば、発光反応や呈色反応を触媒する酵素の構造遺伝子等が挙げられる。なお、レポーター遺伝子としては、バックグラウンドがないこと、遺伝子発現を定量的に検出できる高感度の検出方法が確立していること、形質転換細胞への影響が少ないこと、等の諸性質を有することが好ましい。具体的には、例えば、トランスポゾンTn9由来のクロラムフェニコール・アセチルトランスフェラーゼ遺伝子(CAT;chloramphenicol acetyltransferase)、大腸菌由来の $\beta$  ーガラクトシダーゼ遺伝子( $\beta$  -D-galactosidase)、大腸菌由来の $\beta$  ーグルクロニダーゼ遺伝子(GUS; $\beta$  -D-glucronidase)、ホタルや海洋性発光細菌Vibrio細菌由来のルシフェラーゼ(luciferase)、オワンクラゲ由来の緑色蛍光タンパク質(GFP;Green Fluorescence Protein)、クラゲ由来のイクオリン、アルカリフォスファターゼ(ALP;alkaline phosphatase)などが挙げられる。なお、後述する実施例では、ヒト由来の細胞外分泌型のALP(SEAP)を使用している。

## [0035]

また「組換え発現ベクターを導入した生体試料」とは、上記組換え発現ベクターを導入した形質転換体のことをいい、「生体試料」とは細胞、組織、器官、動物個体等が含まれる意である。したがって、かかる形質転換体には、形質転換細胞以外にも、トランスジェニック動物が含まれる。ここでいう動物とはヒト以外の動物であり、特に実験動物として好適なマウス、ラット、モルモット、イヌ、ウサギ、サル、チンパンジー等が好ましい。

#### [0036]

例えば、形質転換した細胞、組織、器官を用いることにより、in vitro、ex vivoにて本発明に係る解析方法を実施することができるであろうし、形質転換した実験動物(トランスジェニック動物)を用いることにより、in vivoにて本発明に係る解析方法を実施することができる。なかでも、形質転換した実験動物を用いる解析方法の場合、生体において、リアルタイムに膵 $\beta$ 細胞量及び/又は膵 $\beta$ 細胞の機能を解析することができ、非常に有用であるといえる。

#### [0037]

さらに「膵 $\beta$ 細胞量」とは膵島における $\beta$ 細胞の量(または細胞の数)のことであり、 「膵 $\beta$ 細胞機能」とは膵 $\beta$ 細胞のホルモン分泌機能等のことであり、例えば、最も重要な 代謝ホルモンであるインスリンの産生・分泌機能を挙げることができる。

#### [0038]

上述したように、本発明に係る解析方法では、膵 $\beta$ 細胞において特異的に発現する遺伝子のプロモーター下流にレポーター遺伝子を連結しているため、レポーター遺伝子の発現量をモニターすることにより、該膵 $\beta$ 細胞特異的遺伝子の発現量をモニターすることにより、該膵 $\beta$ 細胞特異的遺伝子の発現量をモニターすることができる。ここで、膵島細胞量(膵 $\beta$ 細胞量)が増加する場合、膵 $\beta$ 細胞特異的遺伝子(例えば、pdx-1遺伝子)の発現量が増加するという事実が知られている。また、糖尿病状態(膵 $\beta$ 細胞糖毒性)において膵のインスリン産生能が低下した場合には、膵 $\beta$ 細胞特異的遺伝子(例えば、pdx-1遺伝子)の発現量が低下することが報告されている。なお、上記 2 つの公知事実は、以下の文献(i)~(v)に記載されている((i)Possible Protection of Pancreatic  $\beta$ -Cell Against Glucose Toxicity DIABETES, VOL 48, P2398-2406, 1999、(i

i) Glucose Toxicity in  $\beta$ -Cells: Type 2 Diabetes, Good Radicals Gone Bad, and the Glutathione Connection DIABETES, VOL 52, P581-587, 2003. (iii) Prevention of glucose toxicity in HIT-T15 cells and Zucker diabetic fatty rats by antioxidants P roc. Natl. Acad. Sci. USA Vol. 96, P10857-10862 Medical Sciences, 1999. (iv) Bet a-cell adaptation and decompensation during the progression of diabetes. DIABETE S, VOL 50, P581-587, 2001. (v) Glycation-dependent, Reactive Oxygen Species—mediated Suppression of the Insulin Gene Promoter Activity in HIT Cells J. Clin. Invest. Volume 99, Number 1, P144-150 1997)  $_{\circ}$ 

## [0039]

したがって、本解析方法によれば、膵  $\beta$  特異的遺伝子の発現量を、レポーター遺伝子を通じて評価することにより、リアルタイムに、これら膵  $\beta$  細胞の量(または細胞数)の増減や、膵  $\beta$  細胞のインスリン産生能の状態(インスリン産生能が高いか低いか)などを解析・評価することができる。つまり、「膵  $\beta$  細胞量及び/又は膵  $\beta$  細胞機能を解析する」ことができる。

## [0040]

本発明に係る解析方法の具体的な工程として、例えば、形質転換工程、検出工程(抽出工程、抽出液検出工程)、解析工程を挙げることができる。かかる工程を含む解析方法によって、リアルタイムに、そして簡便かつ正確に膵 $\beta$ 細胞の細胞量や機能を解析することができる。なお、本解析方法は、組換え発現ベクターを構築する発現ベクター構築工程を含んでいてもよい。以下、各工程について説明する。

#### [0041]

## [1-1] 発現ベクター構築工程

本発明において行われる発現ベクター構築工程は、上述した「膵β細胞特異的遺伝子のプロモーター領域」の支配下に、上述した「レポーター遺伝子」を連結した組換え発現ベクターを構築する工程であれば特に限定されるものではない。つまり、上記プロモーターによって上記レポーター遺伝子が発現するように組換え発現ベクターを構築する工程であればよい。このため、導入する宿主細胞、組織、器官、動物個体等に応じて、その配列の順序やベクターの材料等を好適に選択することができる。

## [0042]

上記組換え発現ベクターの母体となるベクターとしては、従来公知の種々のベクターを用いることができる。例えば、プラスミド、ファージ、またはコスミド等を用いることができ、導入する宿主細胞(動物細胞)や導入方法に応じて適宜選択することができる。具体的には、例えば、pBR322、pBR325、pUC19、pUC119、pBluescript SK、<math>pBI系のベクター等を挙げることができる。

#### [0043]

上記組換え発現ベクターは、上記プロモーターおよび上記レポーター遺伝子に加えて、さらに他のDNAセグメントを含んでいてもよい。当該他のDNAセグメントは特に限定されるものではないが、ターミネーター、選別マーカー、エンハンサー、翻訳効率を高めるための塩基配列等を挙げることができる。

## [0044]

ターミネーターは転写終結部位としての機能を有していれば特に限定されるものではなく、公知のものであってもよい。上記組換え発現ベクターにおいては、ターミネーターを適当な位置に配置することにより、動物細胞に導入された後に、不必要に長い転写物を合成したり、強力なプロモーターがプラスミドのコピー数の減少させたりするような現象の発生を防止することができる。

## [0045]

上記選別マーカーとしては、例えば薬剤耐性遺伝子を用いることができる。かかる薬剤耐性遺伝子の具体的な一例としては、例えば、アンピシリン、ハイグロマイシン、ブレオマイシン、カナマイシン、ゲンタマイシン、クロラムフェニコール等に対する薬剤耐性遺伝子を挙げることができる。これにより、上記抗生物質を含む培地中で生育する形質転換

体を選択することによって、上記組換え発現ベクターが導入された形質転換体を容易に選 別することができる。また、後述する実施例に示すように、上記レポーター遺伝子の下流 にGFP等のレポーター遺伝子をさらに連結することも可能である。

## [0046]

また、エンハンサーは、一本のデオキシリボ核酸(DNA)鎖上の、すなわちcisの位 置にある、近傍の遺伝子の転写開始を促進するDNA上の塩基配列部分であればよい。例 えば、サル由来のウイルスsimian virus 40 (SV 40) の複製開始点の近くに存在する 7 2 塩基の反復配列をエンハンサーとして利用することができる。なお、これ以外にも、従来 公知のエンハンサー配列を用いることができる。このようなエンハンサーを用いると、プ ロモーター領域のみではレポーター遺伝子の発現が弱い場合でも転写活性を高めることが できる。このため、確実にレポーター遺伝子の遺伝子産物を検出することができるように なる。このように、上記組換え発現ベクターには、その目的や導入する細胞等の種類に応 じて、さまざまなDNAセグメントを含ませることができる。

## [0047]

上記組換え発現ベクターの構築方法についても特に限定されるものではなく、適宜選択 された母体となるベクターに、上記プロモーター、レポーター遺伝子、および必要に応じ て上記他のDNAセグメントを所定の順序となるように導入すればよい。例えば、上記レ ポーター遺伝子とプロモーターと(必要に応じてエンハンサー、ターミネーター等)とを 連結して発現カセットを構築し、これをベクターに導入すればよい。

#### [0048]

発現カセットの構築では、例えば、各DNAセグメントの切断部位を互いに相補的な突 出末端としておき、ライゲーション酵素で反応させることで、当該DNAセグメントの順 序を規定することが可能となる。なお、発現カセットにターミネーターが含まれる場合に は、上流から、上記プロモーター、上記レポーター遺伝子、ターミネーターの順となって いればよい。さらに、発現カセットにエンハンサーが含まれる場合には、上流から、上記 プロモーター、エンハンサー、上記レポーター遺伝子の順となっていればよい。また、組 換え発現ベクターを構築するための試薬類、すなわち制限酵素やライゲーション酵素等の 種類についても特に限定されるものではなく、市販のものを適宜選択して用いればよい。

#### [0049]

また、上記組換え発現ベクターの増幅(増殖)方法(生産方法)も特に限定されるもの ではなく、従来公知の方法を用いることができる。一般的には大腸菌をホストとして当該 大腸菌内で増殖させればよい。このとき、ベクターの種類に応じて、好ましい大腸菌の種 類を選択してもよい。

#### [0050]

#### [1-2] 形質転換工程

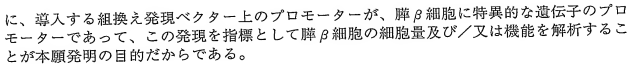
本発明において行われる形質転換工程は、上記〔1-1〕欄で説明した組換え発現ベク ターを生体試料に導入して形質転換体を得て、該形質転換体において上記レポーター遺伝 子を発現させる工程であればよい。

#### [0051]

上記組換え発現ベクターを宿主細胞に導入する方法(形質転換方法)は特に限定される ものではなく、宿主の動物細胞に応じた適切な従来公知の方法を用いることができる。具 体的には、例えば、塩化カルシウムで処理し、人為的にコンピテントセルを作製する方法 や直接動物細胞に導入する方法を用いることができる。組換え発現ベクターを直接細胞に 導入する方法としては、例えば、マイクロインジェクション法、エレクトロポレーション 法(電気穿孔法)、ポリエチレングリコール法、パーティクルガン法、プロトプラスト融 合法、リン酸カルシウム法等を用いることができる。

#### [0052]

上記組換え発現ベクターが導入される宿主細胞としては、例えば、哺乳動物の胚性幹細 胞や体性幹細胞、体細胞(骨髄、肝、腸管の細胞など)などを好適に用いることができる が、特に、膵臓の $\beta$ 細胞や膵臓における未分化細胞が好適である。これは、上述したよう



## [0053]

ここで、本発明に係る解析方法においては、上記組換え発現ベクターは、解析しようとする動物の種類に合わせて適切なものを適宜構築してもよいが、汎用的な組換え発現ベクターを予め構築しておき、それを動物細胞に導入してもよい。すなわち、本発明に係る解析方法においては、上記[1-1]欄で説明した組換え発現ベクター構築工程が含まれていてもよいし、含まれていなくてもよい。

## [0054]

また、上記形質転換工程によって得られた形質転換体が市販されていたり、または別の場所で作製された形質転換体を用いたりして、以下の検出工程以降の工程を行い、本解析方法を実施することもできる。この場合、形質転換工程と検出工程以降の工程とが連続していないようにも見受けられるが、巨視的に捉えると、各工程は一連の流れに沿って行われていると考えられる。したがって、このように本解析方法の各工程が時間・場所を異にして行われる場合であっても、本願発明の技術的範囲に属することに留意すべきである。

#### [0055]

## [1-3] 検出工程

本発明において行われる検出工程は、上記〔1-2〕欄で説明した形質転換体において発現するレポーター遺伝子の遺伝子産物を検出する工程であればよい。かかる遺伝子産物としては、例えば、mRNA、タンパク質などが挙げられるが、レポーター遺伝子として発光反応や呈色反応を触媒する酵素の構造遺伝子を選択している場合は、タンパク質がより好適である。

## [0056]

かかるレポーター遺伝子の遺伝子産物を検出するための方法としては、レポーター遺伝子に応じた従来公知の方法を好適に利用可能である。例えば、レポーター遺伝子としてGFPを用いた場合は、その発光強度を測定することにより、レポーター遺伝子の遺伝子産物を定量的に検出可能である。また、後述の実施例に示すように、レポーター遺伝子としてALPを用いた場合、ALP活性を測定することでレポーター遺伝子の遺伝子産物を定量的に検出可能である。この際、例えば、市販のALP活性検出キット等を用いることにより、より一層簡便に検出を行うことができるであろう。

#### [0057]

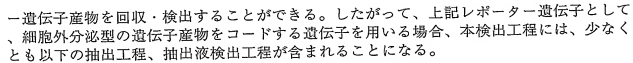
また、上記遺伝子産物がmRNAである場合、定量的RT-PCRを行うことも可能である。かかる定量的RT-PCRとして、いわゆるリアルタイムPCRを行うことも可能である。リアルタイムPCRとしては、インカレーター法、TaqMan プローブ法、サイクリングプローブ法等の従来公知の手法を用いることができる。定量的PCR等を行わない場合、最も一般的には、核酸を含む試料を電気泳動にかけ、サザンブロットやノーザンブロットを行った後、検出可能な標識物質でラベルされたプローブを用いて定量することも可能である。また、多種類の核酸を同時に定量する場合には、これらの手法と共に、又はこれらの手法に代えて、DNAチップやDNAマイクロアレイを用いてもよい。

#### [0058]

また、本発明に係る解析方法では、上記レポーター遺伝子として、細胞外分泌型の遺伝子産物をコードする遺伝子を用いることが好ましい。このようなレポーター遺伝子としては、例えば、もともと細胞外分泌のためのシグナルペプチドを有するタンパク質をコードする遺伝子や、該シグナルペプチドとレポーター遺伝子とを融合させたキメラタンパク質をコードする遺伝子が挙げられる。

#### [0059]

この場合、レポーター遺伝子にコードされるタンパク質(遺伝子産物)は、形質転換された細胞の外に分泌されるため、例えば、形質転換細胞の培養液上清やトランスジェニック動物の血液や尿を回収することにより、細胞や動物に損傷を与えることなく、レポータ



#### [0060]

## [1-3-1] 抽出工程

本発明において行われる抽出工程は、上記〔1-2〕欄で説明した形質転換体から抽出液を抽出する工程であればよい。ここで「抽出液を抽出する」とは、生体試料が細胞、組織、器官等である場合、レポーター遺伝子の遺伝子産物が含まれる抽出液、例えば、細胞や組織等の培養液上清を回収することをいう。一方、生体試料が動物個体である場合、レポーター遺伝子の遺伝子産物が含まれる、該動物個体における末梢血液、末梢体液、尿等を回収することをいう。したがって、レポーター遺伝子としては、細胞外分泌型であって、培養液上清や尿等に分泌されるものを適宜選択することが好ましい。

#### $[0\ 0\ 6\ 1]$

このような抽出工程を設けることにより、細胞や組織、そして動物個体を損傷させることなく、リアルタイムにレポーター遺伝子の遺伝子産物を回収することができる。

#### [0062]

なお、上記抽出液を抽出(回収)する工程の具体的手法は、特に限定されるものではなく、従来公知の方法を用いることができる。例えば、細胞培養液上清を回収する場合は、遠心分離や濾過等の方法を用いることができるであろうし、血液を回収する場合は、注射器によって採血すればよい。また、尿を回収する場合は動物の排泄物を回収すればよく、より一層簡易であるといえる。

## [0063]

## [1-3-2]抽出液検出工程

本発明において行われる検出工程は、上記〔1-3-1〕欄で説明した抽出液(培養液上清や尿、血液等)を用いて、該抽出液中に含まれるレポーター遺伝子の遺伝子産物を検出する工程であればよい。

#### [0064]

なお、抽出液中のレポーター遺伝子の遺伝子産物を検出する工程は、上述の検出工程と 同様に行うことができるため、ここではその説明を省略する。

#### [0065]

#### 「1-4]解析工程

本発明において行われる検出工程は、上記 [1-3] 欄で説明した検出工程において得られた検出結果に基づき、膵  $\beta$  細胞量及び/又は膵  $\beta$  細胞機能を解析する工程であればよい。すなわち、上記検出工程においてレポーター遺伝子の遺伝子産物についての定量的な検出を行った後、その定量値に基づき、膵  $\beta$  細胞の細胞量や機能を解析・評価することになる。例えば、本解析工程では、レポーター遺伝子の遺伝子産物の定量値が増加していれば、膵  $\beta$  細胞の細胞量が増加及び/又は膵  $\beta$  細胞の機能が改善(回復)していると判断することができる。一方、レポーター遺伝子の遺伝子産物の定量値が減少していれば、膵  $\beta$  細胞の細胞量が減少及び/又は膵  $\beta$  細胞の機能が悪化していると判断することができる。

#### [0066]

また、本願明細書において、本解析工程とは、例えば、「検出工程によって得られた検 出結果(定量値)を統計学的に解析する解析工程」と換言することができる。なお、この 統計学的に解析する工程とは、例えば、 t 検定やノンパラメトリック検定等の従来公知の 検定手法によって行うことができる。

## [0067]

## [1-5] その他の工程、その他の方法

本発明に係る解析方法においては、上記形質転換工程や、さらに上記組換え発現ベクター構築工程が含まれていてもよいが、さらに他の工程が含まれていてもよい。具体的には、形質転換後の生体試料から適切な形質転換体を選抜する選抜工程等を挙げることができる。

#### [0068]

選抜の方法は特に限定されるものではなく、例えば、アンピシリン耐性等の薬剤耐性を 基準として選抜してもよいし、形質転換体を培養・育成した後に、レポーター遺伝子の遺 伝子産物を指標として選抜してもよい。

#### [0069]

なお、本発明の主題は、膵 $\beta$ 細胞の細胞量や細胞機能の客観的な解析(評価)方法を提供することに存するのであって、本明細書中に具体的に記載した個々の形質転換操作、抽出操作、検出操作、および解析操作に存するのではない。したがって、上記各操作以外の操作を用いた解析方法も本発明の範囲に属することに留意しなければならない。

#### [0070]

#### [2]利用

本発明に係る解析方法は、上述の利点を有するため、種々の利用が本発明には含まれる。以下、本発明に係る解析方法の利用法として、解析キット、スクリーニング方法、および判定方法について順に説明する。

#### [0071]

## [2-1] 解析キット

本発明に係る解析キットは、上記〔1〕欄で説明した解析方法を実施するためのものであればよく、これに含まれる具体的な構成、材料、機器等は、特に限定されるものではない。具体的には、上記解析方法の各工程を実施するための物が含まれていればよい。

#### [0072]

何えば、上記形質転換工程を実施するために、(a)膵 $\beta$ 細胞特異的遺伝子のプロモーター領域の支配下にレポーター遺伝子を連結した組換え発現ベクターが挙げられよう。また、(b)上記(a)の組換え発現ベクターを導入した形質転換体が本解析キットに含まれていれば、形質転換工程を行う必要がなく、より簡易であるといえる。さらに、形質転換工程を実施するためには、(c)上記(a)の組換え発現ベクターを動物細胞に導入するための試薬類が含まれていることが好ましい。本明細書でいう「試薬類」とは、各種試薬や実験器具、機器等を含む意である。かかる形質転換用の試薬類としては従来公知のものを利用でき、その具体的な構成は限定されるものではないが、例えば、形質転換の種類に応じた酵素やバッファー等を挙げることができる。その他、必要に応じてマイクロ遠心チューブ等の実験用素材を添付してもよいし、コンピテントセル作製用試薬や、ヒートブロック等の機器を含めることもできる。また、検出工程を実施するためには、(d)上記(a)のレポーター遺伝子の遺伝子産物を検出するための試薬類が含まれることが好ましい。これのレポーター遺伝子の種類に合わせて各種検出用の試薬や実験器具を好適に組み合わせることができよう。

#### [0073]

さらに、これら以外にも、例えば、発現ベクター構築工程を実施するための、各種材料や試薬が挙げられる。また、上記抽出工程に使用する採血するための機器として、注射器等が挙げられる。また、検出工程の場合は、上記レポーター遺伝子の遺伝子産物の検出を実施するために必要な物、例えば、各種試薬や実験器具、検出機器等が挙げられる。また、解析工程の場合は、上記解析工程を行うために必要な各種演算装置(例えば、コンピュータ等)が挙げられよう。

#### [0074]

上記の構成のような解析キットによれば、簡便かつ確実に本発明に係る解析方法を実施することができる。

#### [0075]

#### [2-2] スクリーニング方法

本発明の解析方法は、実験動物等を用いた薬物スクリーニングにおいて、薬物候補物質の有効性を判定する方法に応用し得る。すなわち、本発明に係るスクリーニング方法は、上記組換え発現ベクターを導入した生体試料に被験物質を投与する投与過程と、この投与過程によって被験物質を付与した生体試料において発現したレポーター遺伝子の遺伝子産

## [0076]

例えば、本スクリーニング方法において、上記レポーター遺伝子の遺伝子産物の定量値が増加していれば、該候補物質は、膵 $\beta$ 細胞特異的遺伝子の発現量を増加させる作用を有すると判断することができる。また上述したように、膵島細胞量(膵 $\beta$ 細胞量)が増加する場合、膵 $\beta$ 細胞特異的遺伝子(例えば、pdx-1遺伝子)の発現量が増加するという事実、および糖尿病状態(膵 $\beta$ 細胞糖毒性)において膵のインスリン産生能が低下した場合には、膵 $\beta$ 細胞特異的遺伝子(例えば、pdx-1遺伝子)の発現量が低下する事実が報告されている。このため、膵 $\beta$ 細胞特異的遺伝子の発現量を増加させる物質は、膵 $\beta$ 細胞量を増加させる物質、及び/又は、膵 $\beta$ 細胞機能を改善させる物質であると判定することができる。

#### [0077]

より詳細には、上記生体試料として形質転換細胞や組織を用いることによって、in vit roまたはex vivoにおいて、膵 $\beta$ 細胞の細胞量を増加させる物質、または細胞機能を改善させる物質(因子)をスクリーニングすることができる。また、生体試料としてトランスジェニック動物を用いることによって、in vivoにおいて、膵 $\beta$ 細胞の細胞量を増加させる物質、または細胞機能を改善させる物質(因子)をスクリーニングすることができる。

#### [0078]

したがって、本発明の解析方法を利用すれば、抗糖尿病薬の候補物質を容易かつ確実にスクリーニングすることができる。なお、ここでいう「抗糖尿病薬の候補物質」は、試験者が所望する任意の物質であり得る。また、「抗糖尿病薬の候補物質」は、膵 $\beta$ 細胞量を増加させる物質、及び/又は、膵 $\beta$ 細胞機能を改善させる物質であるといえる。

## [0079]

#### [2-3] 判定方法

本発明の解析方法は、実験動物等に対して被験物質を投与することにより糖尿病が治癒または改善されたか否かを判定する方法に応用し得る。すなわち、本発明に係る判定方法は、上記組換え発現ベクターを導入した生体試料に被験物質を投与する投与過程と、この投与過程によって被験物質を付与した生体試料において発現するレポーター遺伝子の遺伝子産物を検出する検出過程と、この検出過程によって得られる検出結果に基づき、膵  $\beta$  細胞量及び/又は膵  $\beta$  細胞機能を解析する解析過程と、この解析過程によって得られた解析結果について、膵  $\beta$  細胞量及び/又は膵  $\beta$  細胞機能が改善していることを指標として、上記被検物質の投与により糖尿病が治癒または改善されたと判定する判定過程と、を含んでいればよく、その他の具体的な工程、条件等は特に限定されるものではない。すなわち、本判定方法は、上記本発明に係る解析方法を利用していればよいともいえる。

#### [0080]

例えば、本判定方法において、上記レポーター遺伝子の遺伝子産物の定量値が増加していれば、該候補物質は、膵 $\beta$ 細胞特異的遺伝子の発現量を増加させる作用を有すると判断することができる。このため、膵 $\beta$ 細胞特異的遺伝子の発現量が増加している場合、その物質の投与によって、膵 $\beta$ 細胞量が増加、及び/又は、膵 $\beta$ 細胞機能が改善していると判断でき、ひいては糖尿病が治癒または改善されたと判定することができる。

#### [0081]

より詳細には、上記生体試料として形質転換細胞や組織を用いることによって、in vit roまたはex vivoにおいて、糖尿病の治癒または改善を評価することができる。また、生体試料としてトランスジェニック動物を用いることによって、in vivoにおいて、糖尿病の治癒または改善を評価することができる。

## [0082]

したがって、本発明の解析方法を利用すれば、糖尿病の治癒または改善効果を容易かつ 確実に評価(判定)することができる。このため、本発明を用いることにより、血糖値の 低減や糖尿病の改善を謳う食品あるいは医薬品の治療(改善)効果を簡便かつ正確に評価 することができる。

#### [0083]

以下実施例を示し、本発明の実施の形態についてさらに詳しく説明する。もちろん、本 発明は以下の実施例に限定されるものではなく、細部については様々な態様が可能である ことはいうまでもない。さらに、本発明は上述した実施形態に限定されるものではなく、 請求項に示した範囲で種々の変更が可能であり、それぞれ開示された技術的手段を適宜組 み合わせて得られる実施形態についても本発明の技術的範囲に含まれる。

#### 【実施例】

## [0084]

pdx-1遺伝子は、膵β細胞特異的遺伝子の発現を活性化し、膵臓の発生に不可欠な分化 誘導因子として知られている。また、以下のようにpdx-1遺伝子のプロモーター活性やpdx -1遺伝子の発現に影響を与える種々の因子として、例えば、in vitroにおいて、insulin , glucagon-like peputide-1 (GLP1), thyroid hormone, heparine binding epidermal growth-like factor (HB-EGF) 、TNF-αがpdx-l遺伝子のプロモーター活性を上昇させる ことが示されている (Susan C, et al., Biochemical and Biophysical Rsearch Communi cations 2002, 277-284)。同様にin vitroにおいて、レチノイン酸投与により、pdx-1遺 伝子の発現量が上昇することが報告されている(Sidhartha Singo Tulachan, et al. DIA BETES 2003, 76-84)。また同じくin vitroにおいて、GLP-1により、pdx-1タンパク質の 発現量が上昇することも報告されている(J. Buteau, et al. Diabetologia 1999, 856-8 64) 。

## [0085]

このように、in vitroにおいて様々な物質がpdx-1遺伝子の発現量を上昇させることに ついて報告されている一方、今までにin vivoにおいて、pdx-1遺伝子の発現量を上昇させ る物質および現象の報告はされていない。また、pdx-1遺伝子の発現の変化を簡便かつリ アルタイムに解析する方法は開発されていない。

#### [0086]

このため、pdx-1遺伝子の発現の変化を簡便かつリアルタイムに解析する方法を開発し 、最終的には、in vivoにおけるpdx-1遺伝子の発現変化を解析するために、pdx-1遺伝子 のプロモーターの支配下にレポーター遺伝子を連結したトランスジェニックマウスを作製 することとした。具体的には以下のように行った。

#### [0087]

## (1) プラスミドコンストラクトの構築

まず、pdx-1遺伝子のプロモーター領域の支配下に分泌型アルカリフォスファターゼ( SEAP; human secreted alkaline phosphatase) を連結したプラスミドコンストラク トを作製した。具体的には、C57BL6マウスの脾臓からgenomic DNAを採取し、pdx-1 遺伝子のプロモーター領域 (mouse PDX-1 promoter Accession #: NT\_039324 REGION: 14 08972…1418141) を複製した。なお、複製は、図2に示すように、領域I、II、III 、IVのすべてが含まれるように、pdx-1のORFの上流約-6.5kbまでを複製した 。この際使用したプライマーは、以下に示す。なお、複製後、シークエンスを確認した。

- ・プライマーPDX1pro\_f\_Hind3\_Spe1:5'-ACCCAAGCTTGACTAGTCAGGATCCAGGTTTA-3'
- ・プライマーPDX1pro\_r\_Pst1:5'-GTGTGTGTGAGTCTATTCTCAACTGCA-3'
- ・プライマーPDX1pro\_f\_Mlu1\_Pst1:5'-GGACGACGCGTGACTAGTCCTCCAACATCAGACGTGCAC-3'
- ・プライマーPDX1pro\_r\_Sma1\_Not1:5'-AAAAGGAAAAGCGGCCGCGGGTCGGAGCTACAA-3'

次に、図3 (a) に示すプラスミドベクターpIRES-hrGFP-1a (BD Biosciences製) の C MVプロモーター領域を制限酵素XbaIとNotIにて切り出した。そして、その切り 出したXbaI-NotI間に、上記複製したpdx-1遺伝子のプロモーター領域を挿入し

た。

#### [0088]

次いで、図 3 (b)に示すプラスミドベクターpSEAP2-Basic (BD Biosciences製、GenB ank Accession #: U89937)を制限酵素 EcoRIbBsmIllにて処理し、SEAPの構造遺伝子を含む断片を切り出した。続いて、このSEAP断片を、図 3 (a)に示すプラスミドベクターpIRES-hrGFP-1aのマルチクローニングサイト(MCS)における EcoRIPSEAP1 間に挿入した。こうして構築したプラスミドコンストラクトを以下pPDX1pro-SEAP-IRES-GFPと称する。

## [0089]

# (2) in vitroにおけるpPDX1pro-SEAP-IRES-GFPの機能確認

次に、in vitroにおけるpPDX1pro-SEAP-IRES-GFPの機能確認を行った。すなわち、in vitroにおいて、pdx-1遺伝子のプロモーターの支配下に発現した分泌型 A L P の活性(S E A P 活性)を測定した。具体的には、まず、このpPDX1pro-SEAP-IRES-GFPを  $\beta$  cell lineとnon  $\beta$  cell lineとに導入した形質転換体を作製した。なお、ネガティブコントロールとして、pPDX1pro-SEAP-IRES-GFPからプロモーターを欠失させたプラスミドp-promoter less-SEAP-IRES-GFPを構築し、同じく $\beta$  cell line (M6) とnon  $\beta$  cell line (HepG2) とに導入し、形質転換体を得た。

## [0090]

これらの形質転換体における、72時間後のアルカリフォスファターゼ(ALP)活性をそれぞれ測定した。測定は、Chemilumineacent SEAP Assay Kit (BD Biosciences製)を用いて、添付のプロトコールに従い行った。その結果を図4に示す。なお、図中「PDX1-SEAP-GFP」はpPDX1pro-SEAP-IRES-GFPを有する形質転換体であり、「promoterless-SEAP-GFP」はp-promoterless-SEAP-IRES-GFPを有する形質転換体である。

## [0091]

図4に示すように、pPDX1pro-SEAP-IRES-GFPを導入した $\beta$  cell lineでは、ALP活性がRLU278687であるのに対して、pPDX1pro-SEAP-IRES-GFPを導入したnon  $\beta$  cell lineでは、RLU61098であった。また、ネガティブコントロールとしてp-promot erless-SEAP-IRES-GFPを導入した $\beta$  cell lineおよびnon  $\beta$  cell lineはそれぞれ、RLU77610、RLU69298であった。この結果より、pPDX1pro-SEAP-IRES-GFPは、膵 $\beta$ 細胞でのみ特異的に発現していることがわかった。このため、pPDX1pro-SEAP-IRES-GFPは、有効に機能していることが示された。

#### [0092]

## (3) 内因性ALP活性の影響

続いて、内因性ALP活性が上記(2)欄で行ったSEAP Assayに及ぼす影響を検討した。具体的には、non  $\beta$  cell line (HepG2) およびマウス血漿中の内因性ALPがSEAP 活性の測定に及ぼす影響について検討すべく、Chemi lumineacent SEAP Assay Kitの実施の過程で行う 65  $\mathbb C$ 、30 分間のインキュベーションにより、non  $\beta$  cell line (HepG2) およびマウス血漿中の内因性ALPが失活するか否か検討した。

#### [0093]

その結果を図 5 に示す。なお、図中「plasma ALP1」、「plasma ALP2」はマウス血漿中の内因性 A L P を示し、「HepG2 ALP」はnon  $\beta$  cell line(HepG2)中の内因性 A L P を示す。

#### [0094]

図5に示すように、non  $\beta$  cell line (HepG2) およびマウス血漿中の内因性ALPは全て、65℃、30分間のインキュベーションにより失活することがわかった。このことから、内因性ALP活性が上記(2)欄で行ったChemilumineacent SEAP Assayには全く影響を及ぼさないことが確認できた。したがって、上記(2)欄の結果は、pdx-1遺伝子のプロモーターの支配下で発現した分泌型ALP(SEAP)の活性のみを測定した結果であるといえる。

## 【産業上の利用可能性】

[0095]

以上のように、本発明に係る解析方法等は、膵 $\beta$ 細胞の細胞量やその機能をリアルタイムに、そして簡便かつ正確に解析することができるため、例えば、糖尿病に対する治療薬や治療方法、診断薬、診断方法等の開発に利用可能であろうし、また、糖尿病に対する治療効果を謳う健康食品や医薬品等の機能を評価することも可能である。このように、本願発明は、医療業、食品業等の幅広い分野に産業上の利用可能性を有するものである。

【図面の簡単な説明】

[0096]

【図1】本発明の実施例において用いたプラスミドコンストラクトの要部の構成を模式的に示す図である。

【図2】本発明の実施例において用いたpdx-1遺伝子のプロモーター領域の構成を模式的に示す図である。

【図3】(a)は本発明の実施例において用いたプラスミドベクター:pIRES-hrGFP-laの構成を模式的に示す図であり、(b)は同じくプラスミドベクター:pSEAP2-Basicの構成を模式的に示す図である。

【図4】本発明の実施例においてSEAP活性を測定した結果を示す図である。

【図5】本発明の実施例において内因性ALPがSEAP活性の測定に及ぼす影響を 調べた結果を示す図である。

# 【配列表】

## SEQUENCE LISTING

<110> Soiken Inc.

<120> Method for analyzing pancreatic beta-cells mass and/or their activity, and use thereof

<130> JP-2004-03

<140>

<141>

<160> 4

<170> PatentIn Ver. 2.1

<210> 1

<211> 32

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Description of Artificial Sequence: Primer
PDX1pro\_f\_Hind3\_Spe1

<400> 1

acccaagett gactagteag gatecaggtt ta

32

<210> 2

<211> 27

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Description of Artificial Sequence: Primer
 PDX1pro\_r\_Pst1

<400>2

gtgtgtgtga gtctattctc aactgca

27

<210> 3

<211> 39

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Description of Artificial Sequence: Primer

# PDX1pro\_f\_Mlu1\_Pst1

<400> 3 ggacgacgcg tgactagtcc tccaacatca gacgtgcac

39

<210> 4

<211> 39

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Description of Artificial Sequence: Primer
 PDX1pro\_r\_Smal\_Not1

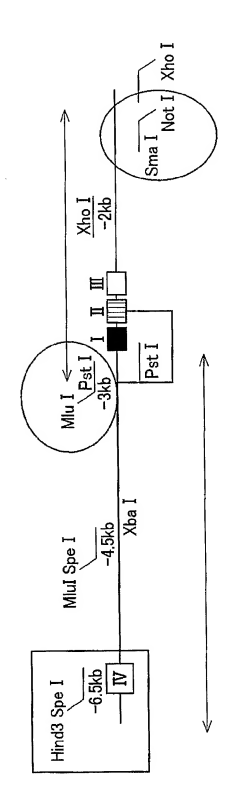
<400> 4

aaaaggaaaa gcggccgcag ccccgggtcg gagctacaa

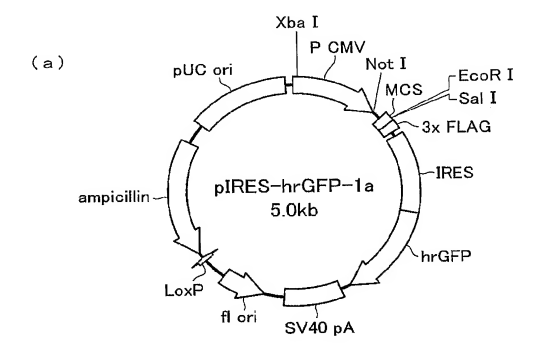
39

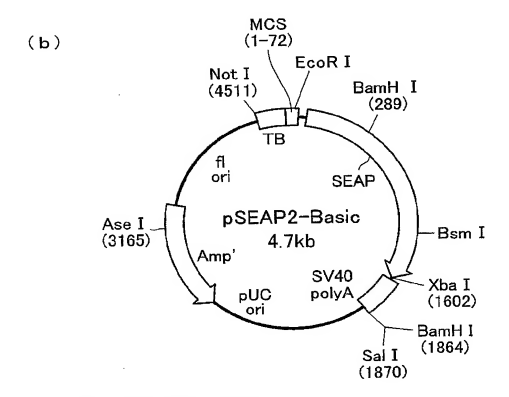
【書類名】図面 【図1】

PDX-1 promoter SEAP IRES hrGFP



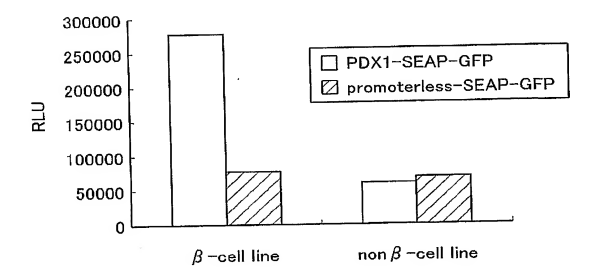
【図3】



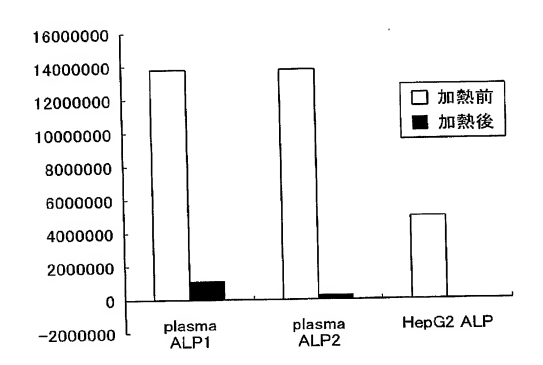


TB=Transcription blocker

【図4】



【図5】





【要約】

【解決手段】 膵 $\beta$ 細胞特異的遺伝子のプロモーター領域の支配下にレポーター遺伝子を連結した組換え発現ベクターを導入した生体試料を用いて、膵 $\beta$ 細胞量及び/又は膵 $\beta$ 細胞機能を解析する方法によれば、リアルタイムに、そして簡便かつ正確に膵 $\beta$ 細胞量及び/又は膵 $\beta$ 細胞機能を解析することができる。

【選択図】 なし

出願人履歴情報

識別番号

[303030922]

1. 変更年月日 [変更理由] 住 所 2003年 6月 2日

由] 新規登録

大阪府豊中市新千里東町1丁目4番2号

氏 名 株式会社総合医科学研究所

出願人履歴情報

識別番号

[504123306]

1. 変更年月日 [変更理由] 2004年 3月29日

住 所

新規登録

大阪府柏原市法善寺1-14-19

氏 名 白岩 俊彦

出願人履歴情報

識別番号

[504123317]

1. 変更年月日 [変更理由] 住 所

氏 名

2004年 3月29日

新規登録

大阪府茨木市春日2-4-23-801

金藤 秀明

出 願 人 履 歴 情 報

識別番号

[504123328]

1. 変更年月日

2004年 3月29日

[変更理由] 住 所

新規登録

住 所 氏 名 大阪府大阪市東淀川区豊新2-13-2-203

宮塚 健